

## HLAVNÍ PROGRAM

<b>J. Mayer</b> .....	<b>5-6</b>
CML včera, dnes a zítra?	
<b>E. Faber, J. Fürstová, T. Fürst, J. Mužík, E. Janoušová, T. Dufková, Z. Čermáková, K. Indrák</b> .....	<b>7</b>
Prognostické indexy u CML – existuje prostor ke zlepšení?	
<b>P. Bělohávková, J. Voglová, P. Žák</b> .....	<b>8</b>
Význam věku při léčbě CML	
<b>H. Klamová</b> .....	<b>9-10</b>
Jak léčit CML v době těhotenství a po porodu?	
<b>P. Sedláček, A. Balduzzi, P. Keslová, R. Meisel, M. Dworzak, S. Matthes</b> .....	<b>11-12</b>
Výsledky HSCT u dětí s Ph+ chronickou myeloidní leukémií po redukovaném přípravném režimu – mezinárodní studie	
<b>R. Kralovics</b> .....	<b>13</b>
Genetic basis of Ph- myeloproliferative neoplasms	
<b>J. Kisořová, P. Ovesná, M. Penka</b> .....	<b>14</b>
Výskyt trombózy u myeloproliferativních chorob v závislosti na přítomnosti CALR nebo JAK2 mutace	
<b>P. Dulíček, M. Košťál</b> .....	<b>15-17</b>
Indikace vyšetření mutace JAK-2 kinázy u jedinců se žilní trombózou – komu a kdy?	
<b>J. Marková, D. Mikulenková, V. Campr, J. Schwarz</b> .....	<b>18-20</b>
Mutace genů CSF3R a SETBP1 u pacientů s CNL a atypickou CML	
<b>J. Schwarz, P. Ovesná, M. Penka za CZEMP</b> .....	<b>21-23</b>
Endovaskulární léčba hluboké žilní trombózy dolních končetin	
<b>L. Říhová, J. Kisořová, M.H. Aswad, R. Suská, M. Matýšková, A. Bulíková, M. Penka</b> .....	<b>24</b>
Mikropartikule jako trombogenní riziko u myeloproliferativních chorob	

## SEKCE MLADÝCH HEMATOLOGŮ

<b>M. Jarušková, N. Čuřík, H. Klamová, K. Machová Poláková.....</b>	<b>26</b>
Jednobodové polymorfismy v promotoru genu SLC22A4 významně souvisí s rezistencí na léčbu imatinibem u pacientů s chronickou myeloidní leukémií	
<b>M. Hložková, M. Borský, B. Kantorová, J. Osičková, Y. Brychtová, M. Doubek, J. Mayer, M. Trbušek.....</b>	<b>27</b>
Zvýšená rezistence buněk chronické lymfocytární leukémie s mutací v genu NOTCH1 na ofatumumab in vitro	
<b>M. Klánová, L. Anděra, J. Soukup, J. Bražina, J. Švadlenka, S. Benešová, D. Průková, D. Vejmelková, R. Jakša, K. Helman, P. Vočková, L. Latečková, J. Molínský, B. Maswabi, M. Alam, R. Kodet, M. Trněný, P. Klener.....</b>	<b>28</b>
Inhibice antiapoptotických BCL2 proteinů prokazuje existenci biologicky odlišných kategorií difúzního velkobuněčného B-lymfomu (DLBCL): BCL2- a MCL1-dependence DLBCL	
<b>J. Koblihová, K. Šrůtová, M. Jarušková, L. Kučera, H. Klamová, K. Machová Poláková.....</b>	<b>29</b>
DNA fingerprinting pomocí amplifikace fragmentů délkových polymorfismů odhalil významnou asociaci chronické myeloidní leukémie s polymorfismy v sekvencích transposibilních elementů i dosud neznámých genů	
<b>B. Maswabi, D. Prukova, J. Molinsky, M. Klanova, L. Lateckova, P. Vockova, M. Alam, D. Vejmelkova, R. Jaksa, M. Vokurka, M. Trneny, P. Klener.....</b>	<b>30</b>
Deregulation of Hematopoietic Stem cells and Progenitor Cells in mature B cell malignancies at diagnosis.	
<b>J. Molínský, B. Maswabi, D. Průková, M. Klánová, P. Vočková, T. Zikmund, F. Savvulidi, M. Alam, L. Šefc, M. Vokurka, P. Obřtliková, M. Trněný, P. Klener Jr. ....</b>	<b>31</b>
Asiaté mají signifikantně nižší množství proB lymfocytů v porovnání s kavkazskou populací: souvisí nález s rozdílnou incidencí CLL?	
<b>P. Puščíznová, P. Petrová, J. Hrbek, M. Heřman, T. Pika, J. Bačovský, J. Minařík.....</b>	<b>32</b>
Srovnání zobrazovacích vyšetření v diagnostice myelomové kostní nemoci	
<b>M. Stejskalová, I. Sulovská, D. Pospíšilová, D. Galuszková.....</b>	<b>33</b>
Erythrocytaferetická léčba čtrnáctileté pacientky s diagnózou polycytemia vera	
<b>J. Válka, M. Beličková, J. Veselá, E. Stará, B. Pejšová, A. Jonášová, J. Čermák.....</b>	<b>34</b>
Role DNA reparačních mechanismů v patogenezi myelodysplastického syndromu	